HETEROTELECHELIC POLYMER HAVING BIOTIN RESIDUE AT ONE END

Patent number:

JP11322916

Publication date:

1999-11-26

Inventor:

KATAOKA KAZUNORI; NAGASAKI YUKIO; YAMAMOTO CHIKAU; GLENN S

Applicant:

KATAOKA KAZUNORI

Classification:

- international:

C08G65/26; C12N11/08

- european:

Application number: JP19980142044 19980511

Priority number(s):

Abstract of JP11322916

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a heterotelechelic polymer having reduced antigenicity and improved integrability of an enzyme on a specified target site by anionically polymerizing ethylene oxide in the presence of a polymerization initiator comprising a compound derived by protecting the aldehyde group of a specified compound by e.g. acetalization and a living polymerization catalyst. SOLUTION: Ethylene oxide is anionically polymerized in the presence of a polymerization initiator comprising a compound derived by protecting the aldehyde group of a compound of the formula: OHC(CH2)m -OH by e.g. acetalization and a living polymerization catalyst to obtain a living polymer. Next, a biotin derivative of formula I (wherein L is a 2-6C alkyleneamine or a 2-6C alkyleneoxy) or, optionally, its active ester or imide is added to the reaction solution to stop the anionic polymerization to obtain a heterotelechelic polymer of formula II (wherein A is an alkyleneoxy; B is a biotin residue which may be bonded through a bonding group; and (n) is 2-20,000).

 $OHC - A - (CH₂CH₂O - \frac{1}{2}CH₂CH₂O - B$

П

1

13jan04 15:18:57 User156068 Session D571.1 Sub account: 41714.0005/GORTL

File 345:Inpadoc/Fam.& Legal Stat 1968-2003/UD=200402 (c) 2004 EPO

S1 1 PN='JP 11322916'

1/39/1

DIALOG(R) File 345: Inpadoc/Fam. & Legal Stat

(c) 2004 EPO. All rts. reserv.

15612108

Basic Patent (No, Kind, Date): JP 11322916 A2 19991126 <No. of Patents: 001> Patent Family:

Patent No Kind Date Applic No Kind Date

JP 11322916 A2 19991126 JP 98142044 A 19980511 (BASIC)

Priority Data (No, Kind, Date):

JP 98142044 A 19980511

PATENT FAMILY:

JAPAN (JP)

Patent (No, Kind, Date): JP 11322916 A2 19991126

HETEROTELECHELIC POLYMER HAVING BIOTIN RESIDUE AT ONE END (English)

Patent Assignee: KATAOKA KAZUNORI

Author (Inventor): KATAOKA KAZUNORI; NAGASAKI YUKIO; YAMAMOTO CHIKAU;

GLENN S KWON

Priority (No,Kind,Date): JP 98142044 A 19980511 Applic (No,Kind,Date): JP 98142044 A 19980511

IPC: * C08G-065/26; C12N-011/08 CA Abstract No: ; 131(26)356145X Derwent WPI Acc No: ; C 2000-075654 Language of Document: Japanese

File 347:JAPIO Oct 1976-2003/Sep(Updated 040105) (c) 2004 JPO & JAPIO

1/7/1

DIALOG(R) File 347: JAPIO

(c) 2004 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

06381270 **Image available**

HETEROTELECHELIC POLYMER HAVING BIOTIN RESIDUE AT ONE END

PUB. NO.: 11-322916 A]

PUBLISHED: November 26, 1999 (19991126)

INVENTOR(s): KATAOKA KAZUNORI

NAGASAKI YUKIO YAMAMOTO CHIKAU GLENN S KWON

APPLICANT(s): KATAOKA KAZUNORI

APPL. NO.: 10-142044 [JP 98142044]

FILED: May 11, 1998 (19980511)

ABSTRACT

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a heterotelechelic polymer having reduced antigenicity and improved integrability of an enzyme on a specified target site by anionically polymerizing ethylene oxide in the presence of a polymerization initiator comprising a compound derived by protecting the aldehyde group of a specified compound by e.g. acetalization and a living polymerization catalyst.

SOLUTION: Ethylene oxide is anionically polymerized in the presence of a polymerization initiator comprising a compound derived by protecting the

aldehyde group of a compound of the formula: OHC(CH2)m-OH by e.g. acetalization and a living polymerization catalyst to obtain a living polymer. Next, a biotin derivative of formula I (wherein L is a 2-6C alkyleneamine or a 2-6C alkyleneoxy) or, optionally, its active ester or imide is added to the reaction solution to stop the anionic polymerization to obtain a heterotelechelic polymer of formula II (wherein A is an alkyleneoxy; B is a biotin residue which may be bonded through a bonding group; and (n) is 2-20,000).

File 351:Derwent WPI 1963-2004/UD,UM &UP=200402 (c) 2004 Thomson Derwent

1/34/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012903818 **Image available**

WPI Acc No: 2000-075654/ 200007

New hetero-telechelic polymers - comprising polyoxyethylene having CHO group at alpha terminal and biotin residue at omega terminal.

Patent Assignee: KATAOKA K (KATA-I)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 11322916 A 19991126 JP 98142044 A 19980511 200007 B Priority Applications (No Type Date): JP 98142044 A 19980511 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 11322916 A 8 C08G-065/26

Abstract (Basic): JP 11322916 A

NOVELTY - Hetero-telechelic polymers (I) are new.

DETAILED DESCRIPTION - (I) has formula (1-I). Formula (1-I)-p A = alkyleneoxy; B = biotin residue optionally via bonding group; n = 2-20,000. A has formula (2) and B has formula (3). Formula (2)-p m = 2-6. Formula (3)-p p = 0 or 1; L = 2-6C alkyleneamino, 2-6C alkyleneoxy or -CH(NH - 2(CH- 2)-4NH-. Modified enzymes have formula (4-II). Formula (4-II)-p Enz = enzyme residue;Y = at least one conjugated bond formed via amino group at epsilon of the lysine residue;q = at least one or more.

USE - The hetero-telechelic polymers have biological use. Dwg.0/3

File 345:Inpadoc/Fam.& Legal Stat 1968-2003/UD=200402 (c) 2004 EPO

S1 9 AU='KATAOKA K'

S2 137 AU='KATAOKA KAZUNARI' OR AU='KATAOKA KAZUNORI'

S3 146 S1:S2

? s s3 and polymer?

>>>File 345 processing for POLYMER? stopped at POLYMERRPHARMACEUTICAL S4 52 S3 AND POLYMER?

4/TI/1

DIALOG(R) File 345:(c) 2004 EPO. All rts. reserv.

CROSSLINKED POLYMER, FINE POLYMER PARTICLE, AND PROCESS FOR PRODUCING THESE POLYMERE RETICULE, PARTICULE FINE DE POLYMERE ET LEUR PROCEDE DE PRODUCTION

? log

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-322916

(43)公開日 平成11年(1999)11月26日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

C 0 8 G 65/26

C12N 11/08

C08G 65/26 C12N 11/08

N 11/08

E

審査請求 未請求 請求項の数3 FD (全 8 頁)

(21)出顧番号 特願平10-142044 (71)出願人 593064629 片岡 一則 (22)出願日 平成10年(1998) 5 月11日 千葉県柏市大室1083-4 (72)発明者 片岡 一則				
(22)出願日 平成10年(1998) 5月11日 千葉県柏市大室1083-4 (72)発明者 片岡 一則		(71)出願人	特顏平10-142044	(21)出願番号
(72)発明者 片岡 一則	片岡 一則			
	千葉県柏市大室1083-4		平成10年(1998) 5月11日	(22)出願日
	片岡 一則	(72)発明者		
千葉県柏市大室1083 - 4 柏ビレツジl	千葉県柏市大室1083-4 柏ピレツジ141			
-9	-9			
(72)発明者 長崎 幸夫	長崎幸夫	(72)発明者		
茨城県北相馬郡守谷町けやき台3-5-	茨城県北相馬郡守谷町けやき台3-5-17			
(72) 発明者 山本 誓	山本 誓	(72)発明者		
千葉県野田市花井209-10 パレノープ	千葉県野田市花井209-10 パレノーブル			
野田花井302号	野田花井302号			
(74)代理人 弁理士 小田島 平吉 (外2名)	弁理士 小田島 平吉 (外2名)	(74)代理人		
最終頁に新	最終頁に続く			

(54) 【発明の名称】 ビオチン残基を片末端に有するヘテロテレケリツクポリマー

(57)【要約】

【課題】 ビオチンを片末端に有するヘテロテレケリックボリマーの提供。

【解決手段】 一般式(I)

【化1】

 $OHC-A-CH_2CH_2O+_nCH_2CH_2O-B$

(I)

式中、Aはアルキレンオキシ基であり、Bはビオチン残基を含有する基であり、nは $2\sim20$,000の整数であるヘテロテレケリックポリマー、並びに式(I)の α ー末端アルデヒド基を用いて式(I)のポリマーを酵素に共有結合させた修飾酵素。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I)

【化1】

$$OliC - A - (CH2CH2O - \frac{1}{2}CH2CH2O - B$$
 (I)

(式中、Aは、アルキレンオキシ基であり、Bは連結基を介することができるビオチン残基であり、そして nは 2~20,000の整数である)で示されるヘテロテレケリックポリマー。

【請求項2】 Aが、式 【化2】

$$\leftarrow CH_2 \rightarrow_m 0 -$$

(ここで、mは2 \sim 6で示されるアルキレンオキシ基であり、そしてBが、式

【化3】

(式中、pは0または1であり、そしてLは $C_2\sim_6$ アルキレンアミノ基、 $C_2\sim_6$ アルキレンオキシ基、またはC H(N H $_2$)(C H $_2$)4N H - 基である)で表わされる基である、請求項1 記載のヘテロテレケリックポリマー。【請求項3 】 - 份式(I I 】

 $\operatorname{Enz} - Y - \left(\operatorname{CH}_{2} - A - \left(\operatorname{CH}_{2} \operatorname{CH}_{2} 0 \right) - \operatorname{CH}_{2} \operatorname{CH}_{2} 0 - B\right)_{q}$ (11)

(式中、Enzは、酵素の残基を表わし、Yは酵素中のリジン残基のε位のアミノ基を介して形成される少なくとも1個の共有結合であり、qは少なくとも1以上であり、かつ最大、酵素残基中に含まれるリジン残基の数であり、そしてA、B及びnは一般式(I)について定義したとおりである)で表わされる修飾酵素。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヘテロテレケリックポリマー、具体的には片末端 (α -末端) にアルデヒド基を有し、そしてもう一方の末端 (ω -末端) にビオチン残基を有するヘテロテレケリックポリオキシエチレン、ならびにそれらと酵素のコンジュゲートである修飾酵素に関する。

[0002]

【発明の背景】酵素-抗体のコンジュゲートを生体内に 投与し、かかるコンジュゲートを標的とする抗原部位に 集積させ、一方、用いた酵素により活性化されるプロド ラッグを投与し、抗原部位でプロドラッグを活性型のド ラッグとして、標的部位で選択的に薬効を生じさせる、 薬物療法が提案されている。かような薬物療法は、所 謂、抗体指示性酵素プロドラッグ療法(antibody—dire cted enzyme prodrug therapy) (以下、ADEPT ともいう)と称されており、毒性の高い薬物を毒性の低 いプロドラッグとして全身的に投与するが、予め標的部位に集積せしめた酵素活性を利用して、該標的部位において、本来的な薬物の薬効を選択的に発揮させようとする、極めて興味深い療法である。

【0003】しかしながら、ADEPTを実施する上で、(a) 酵素-抗体コンジュゲートの作成には、極めて精緻な技術が必要であり、かつ相当な経費を要する、(b) 酵素-抗体コンジュゲート自体が免疫原性(または抗原性)を示すことにより、使用薬物に由来するもの以外の新たな副作用を惹起する可能性がある、(c) 酵素を結合させた抗体が立体障害等により、標的部位に充分集積せず、かなりの量が血流中などの標的部位以外に存在し、結果として、使用薬物による全身的な副作用が生じる可能性がある、などの問題点がある。

【0004】本発明者らは、かような問題点を解決するには、(i)簡易な酵素キャリアの調製、(ii)抗原性の低減、(iii)特定の標的部位、例えば腫瘍部位への酵素の集積性を向上させる、手段の開発を目差してまた

【0005】上記手段の開発を行うに際し、本発明者らは、酵素をポリエチレングリコール(またはポリオキシエチレン)で修飾すると、酵素の抗原性を低下せしめる可能性があることに着目した(例えば、稲田、「続タンパク質ハイブリッド」共立出版、p. 2-4参照)。ま

た、一般的に、腫瘍細胞の細胞膜は、通常細胞のそれに 比べて、物質の透過性が増し、ポリマーの取り込み、細 胞内滞留が長くなることも知られている(前田ら、例え ば、Bioconju. Chem., 3、(1992) 128~13 9参照)。

【0006】他方、本発明者らの一部は、多機能性の生 体親和性のポリマーとして、主鎖中にポリオキシエチレ ンセグメントを有し、分子の両末端に異種官能基を有す るヘテロテレケリックポリマーの開発を行ってきた(例 えば、国際公開第97/6202号等参照)。

[0007]

【発明の構成】本発明者らは、かようなヘテロテレケリ ックポリマーの片末端官能基を介して、生体内の標的部 位以外 (例えば、血流中) に存在するポリマーを選択的 に除去しうるように修飾し、そしてもう一つの末端の官 能基を介して酵素を共有結合せしめた酵素-合成ポリマ ーコンジュゲートは、生体内に投与後、標的部位へ集積 し、また、血流中に存在する該コンジュゲートは、選択 的に除去しうるように修飾した官能基を利用して生体外

 $Olic - A - (CH_2CH_2O \rightarrow_C CH_2CH_2O - B)$

【化5】

[0013]

【化6】

【0011】(式中、Aは、アルキレンオキシ基であ り、Bは連結基を介することができるビオチン残基であ り、そしてnは2~20,000、好ましくは50~2 0,000の整数である)で示されるヘテロテレケリッ クポリマーが提供される。

> $\operatorname{Enz} - Y - (\operatorname{CH}_2 - A - (\operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 \operatorname{O} + \operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 \operatorname{O} - \operatorname{B})_{\alpha}$ (II)

【0014】(式中、Enzは、酵素の残基を表わし、 Yは酵素中のリジン残基のε位のアミノ基を介して形成 される少なくとも1個の共有結合であり、qは少なくと も1以上であり、かつ最大、酵素残基中に含まれるリジ ン残基の数であり、そしてA、B及びnは一般式(I) について定義したとおりである)で表わされる修飾酵素 も提供される。

【0015】これらの一般式(I)及び一般式(II) で示されるヘテロテレケリックポリマーは、上述のとお り、医療分野で有用である。

[0016]

【発明の具体的な態様】本明細書にいう、ヘテロテレケ リック (hetero-telechelic) の語は、ポリマーの両分 子末端に異種の官能基が存在していることを意味する。 したがって、本発明に従う、一般式(I)及び(II) に示されるいずれのポリマーまたは修飾酵素も、ヘテロ テレケリックポリマーの範疇に入る。

【0017】一般式(I)のポリマーにおける、式

【0023】である。また、一般式(I)におけるBの 定義である、連結基を介することのできるビオチン残基 とは、ビオチンーアビジンの複合体を形成しうる限り、

へ排泄除去しうるものと推察した。

【0008】以上の推察に基づき、ポリエチレングリコ ール(以下、PEGともいう)セグメントの片末端(α -末端)に酵素(タンパク質)と容易に共有結合を形成 しうるアルデヒド基を有し、もう一方の末端にビオチン 残基を有するポリマーは、上記酵素-抗体コンジュゲー トに随伴する問題点を有意に解消しうる、酵素-PEG コンジュゲートを容易に提供できることを見い出した。 酵素-PEG-ビオチン残基からなるコンジュゲートが 血流中に存在する場合、別にアビジンを投与すると血流 中で前記コンジュゲートのビオチンとアビジンとの複合 体を形成し、容易に生体外へ排泄させるであろう。ま た、アルデヒド基-PEG-ビオチン残基からなるヘテ ロテレケリックポリマーは、生体成分の診断用ツール等 としても、有用であろう。

【0009】したがって、本発明によれば、一般式 (I)[0010]

【0012】また、かかるポリマーと酵素とのコンジュ

(I)

ゲートであって、具体的には、一般式(II)

[0018] 【化7】 $OHC - A - (CH_2CH_2O \rightarrow_{\Pi} CH_2CH_2O -$

【0019】で表される部位は、例えば、本発明者らの 提供した国際公開第97/6202号に記載のブロック ポリマーを製造するための、前駆体たるリビングPEG の製造方法に準じて製造することができるポリマーであ る(該国際公開の記載事項は、ここに引用することによ り、本明細書の内容となる)。具体的には、A、式 [0020]

【化8】

$$+ CH_2 \rightarrow_{\overline{m}} 0 -$$

【0021】(ここで、mは2~6の正数である)で表 わされる、したがって、Aの具体的な基としては、 [0022]

【化9】

 $-(CH_2)_{\overline{2}}0-$, $-(CH_2)_{\overline{3}}0-$, $-(CH_2)_{\overline{4}}0-$, $-(CH_2)_{\overline{5}}0-$, $-(CH_2)_{\overline{6}}0-$ 如何なる連結基を有していてもよいが、好ましくは、式 [0024]

【化10】

【0025】で表わされ、上式中のpは0(B基は、連結基を有さないビオチン残基に相当する)、或いは1(連結基を有する場合に相当する)であって、pが1の場合のLは、 $C_2\sim_6$ アルキレンアミノ基、 $C_2\sim_6$ アルキレンオキシ基または

【0026】 【化11】

【0027】(先導するカルボニル基と一体となって、B基がビオチンに由来する残基に相当する)の基である。pが1であり、 $LがC_2 \sim_6$ アルキレンアミノ及び $C_2 \sim_6$ アルキレンオキシを表わす、B基は、ビオチンと対応するラクタム及びラクトンの反応により誘導できる化合物に由来する。

【0028】かような一般式(I)で示されるヘテロテレケリックポリマーは、通常、まず最初に、式 【0029】

【化12】

OHC(CII) OH

【0030】のアルデヒド基を、例えばアセタール化等により保護した化合物を、リビング重合触媒とともに重合開始剤として用い、エチレオキシドをアニオン重合させるそれ自体既知の重合法により、リビングボリマーを製造する。次いで、この反応液中に、例えば式

【0031】 【化13】

【0032】(式中、Lは上記定義のとおりである)で 示されるビオチン誘導体、また、必要によりそれらの活 性エステル、活性イミド、を加えて、上記重合反応を停止させることにより、 α -末端のアルデヒド基が保護された一般式(I)のポリマーを製造する。なお、この停止反応は、典型的には、室温下で、50時間まで反応液を撹拌することにより行うことができる。こうして得られた α -末端のアルデヒド基が保護されたポリマーの保護基(通常、アセタール基)は、加水分解反応に供することにより、一般式(I)のポリマーへ転化することができる。

【0033】本発明では、上記式(I)のポリマーのαー末端アルデヒド基を用いて、酵素(具体的には酵素中のリジン残基のε位のアミノ基とのシッフ塩基の形成を通して)に結合させ、さらにシッフ塩基をアミノ基に還元することにより、一般式(II)で示される修飾酵素を提供しうる。

【0034】したがって、一般式(II)におけるEn z-は、酵素中の1個以上のリジン残基のε位アミノ基 に由来する結合手を有する酵素残基であり、Yは前記ε 位のアミノ基と一般式(I)のα-末端アルデヒド基と により形成される共有結合を表わす。また、qは、少な くとも1の整数を表わし、また酵素活性に悪影響を及ぼ さない限り、最大、使用される酵素分子中に存在するリ ジン残基の数まででありうるが、通常、1~10個程度 であることが好ましい。酵素は、本発明の目的に沿う限 り、複数のサブユニットからなるものであってもよい。 酵素としては、通常、薬物のエステル化、アミド化、イ ミド化、リン酸化等によって、薬物本来の活性(毒性も 包含する)が低下したプロドラッグを、本来の薬物に変 換しうる作用を有するものが意図されているが、それら に限定されない。なお、上記のような変換活性を有する 酵素はエステラーゼ、アミダーゼ、ホスファターゼと称 されている既知の如何なる酵素であってもよい。またこ れらの酵素の起源も、動物、植物または微生物のいずれ に属するものであってもよい。

【0035】こうして、提供される一般式(II)で示される修飾酵素は、実質的に未修飾酵素の有する酵素活性をほとんど低減することな保持している。したがって、これらの修飾酵素は、ビオチン残基の存在が悪影響を及ぼさない限り、未修飾酵素の使用可能な条件を、場合によって拡張する利点もある。

[0036]

【実施例】以下、具体例を挙げて、本発明をさらに詳細 に説明するが、これらの例は、あくまで例示にすぎない ことを、理解されたい。

【 0 0 3 7 】 実施例 1 : アセタール - PEO - ビオチン の製造

[0038]

【化14】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_3\text{CH}_2\text{O} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} + \text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{O} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{O} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{O} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{O} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{O} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \text{CH}_2$$

【0039】アルゴン下、受器中、室温において、開始 剤3,3-ジエトキシー1-プロパノール0.5mmo1(0.08ml)を溶媒THF 7.6mlにマイクロシリンジで加え、K-ナフタレン0.5mmol(0.286mol/1-THF溶液、1.75ml)を加えてメタル化を施した後、エチレンオキシド 2.0mlを加えて水冷下で2日間撹拌し、アニオン開環重合を行った。この後、停止剤としてN-スクシンイミジルーD-ビオチンのDMSO溶液(0.065mol/1)を2倍モル量(15.4ml)加えて2日間停止反応を行った。この後クロロホルム抽出、エーテル再沈、吸引沪過、減圧乾燥、ベンゼン凍結乾燥により精製を行った。この生成物の収率は88.0%であった。

【0040】TOF-MS(飛行時間型質量分析計)による測定により、このポリマーは一峰性であり、その分子量は約2600であった。

【0041】また、これらのピークの測定値と計算値を 比較した結果、このポリマーはポリエチレンオキシドを 主鎖に有し、 α ー末端にアセタール基、 α ー末端にビオ チンを有するヘテロテレケリックポリマーであることが 確認された。

【0042】さらに、得られたポリマーのDMSO中でのプロトン核磁気共鳴スペクトルより、このポリマーはポリエチレンオキシドを主鎖に有し、 α - 末端にアセタール基、 α - 末端にビオチンを有するヘテロテレケリックポリマーであることが確認された(図1参照)。

【0043】実施例2:OCH-PEO-ビオチンの製造(脱アセタール化)

受器中において、アセタール-PEO-ビオチンポリマー0.2gを酢酸4m1+氷0.4m1の溶液に溶かし、恒温槽(20℃)中において5時間、アセタール基の脱離反応(脱保護)を施した。この後クロロホルム抽出、エーテル再沈、吸引沪過、減圧乾燥、ベンゼン凍結乾燥により精製を行った。この生成物の収率は79.6%であった。

【0044】TOF-MS(飛行時間型質量分析計)に

よる測定により、このボリマーは一峰性であり、その分子量は2500であった。またピークの測定値と計算値を比較した結果、このボリマーはポリエチレンオキシドを主鎖に有し、 α -末端にアルデヒド基、 ω -末端にビオチンを有するヘテロテレケリックボリマーであることが確認された。

【0045】得られたポリマーのDMSO中でのプロトン核磁気共鳴スペクトルより、このポリマーはポリエチレンオキシドを主鎖に有し、αー末端にアルデヒド基、αー末端にビオチンを有するヘテロテレケリックポリマーであることが確認された。

実施例3:酵素-PEO-ビオチンの製造

反応容器中において、pH7.2に調製したHEPES 緩衝溶液2ml(0.1M)にウシのカルボキシペプチ ダーゼAのトルエン溶液0.527ml(含タンパク質 10mg)およびCHO-PEO-ビオチンポリマー2 6.1mgを加えて恒温槽中(20℃)で3時間撹拌した。その後この混合溶液に還元剤NaCNBH 32. 1mgを加え、2日間還元を行った。純水に対する透析 (分画分子量12,000~14,000、2、4、 8、24時間後に水交換)を2日間行うことで精製を行った。

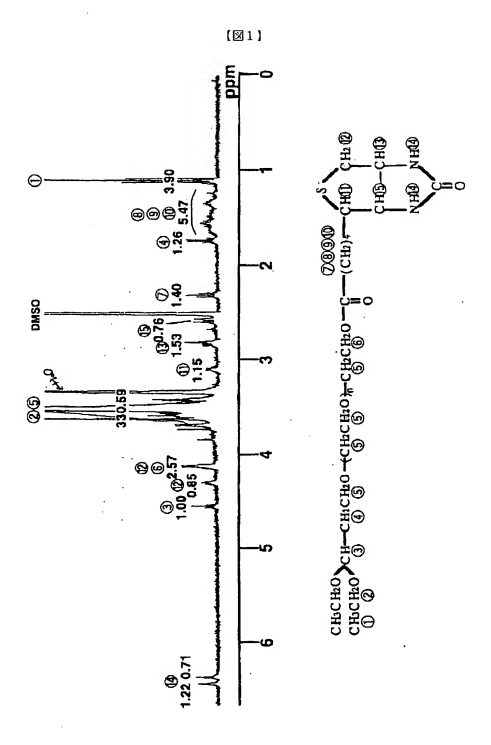
【0046】この反応溶液に対してTOF-MS(飛行時間型質量分析計)による測定を行ったところ、ポリマー修飾前のカルボキシペプチダーゼAに由来するピークに対して、より高質量において、カルボキシペプチダーゼAとCHO-PEO-ビオチンが結合したものと思われるピークを確認した(図2、図3)。

【図面の簡単な説明】

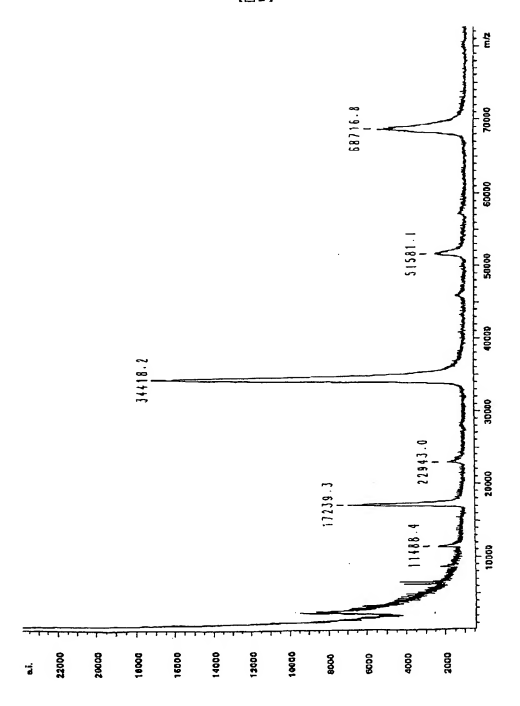
【図1】図1は実施例1で得られた、アセタールーEP 〇一アビジンのプロトン核磁気共鳴スペクトラムであ る。

【図2】図2はカルボキシペプチダーゼAのTOF-M Sによる測定結果である。

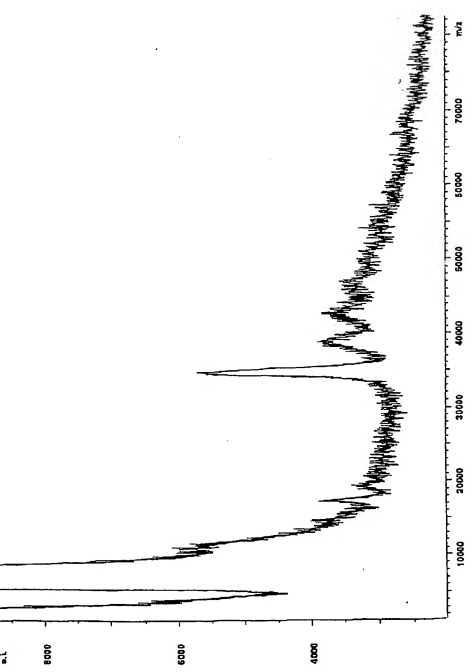
【図3】図3は実施例3で得られた酵素-PEO-ビオチンのTOF-MSによる測定結果である。



【図2】







フロントページの続き

(72)発明者 グレン・エス・クウオン アメリカ合衆国ウイスコンシン州53719マ デイソン・テインバーレイクトレイルナン バー310 7409